# WELTORGANISATION FOR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Boro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

G01N 27/447

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 99/64850

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

16. Dezember 1999 (16.12.99)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP99/03834

A1

(22) Internationales Anmeldedatum:

2. Juni 1999 (02.06.99)

(30) Prioritätsdaten:

198 26 020.2

10. Juni 1998 (10.06.98)

DE

(81) Bestimmungsstaaten: JP, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): MAX-PLANCK-GESELLSCHAFT ZUR FÖRDERUNG DER WISSENSCHAFTEN E.V. [DE/DE]; Hofgartenstrasse 8, D-80539 München (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): HELLER, Christoph [DE/DE]; Schlangenbacher Strasse 34, D-14197 Berlin (DE). EICKHOFF, Holger [DE/DE]; Lützelsteiner Weg 50, D-14195 Berlin (DE). BEHR, Sven [DE/DE]; Ernst-Bruch-Zeile 22, D-13591 Berlin (DE).

(74) Anwalt: HERTZ, Oliver, V. Bezold & Sozien, Brienner Strasse 52. D-80333 München (DE).

(54) Title: DEVICE AND METHOD FOR MINIATURIZED, HIGHLY PARALLEL ELECTROPHORETIC SEPARATION

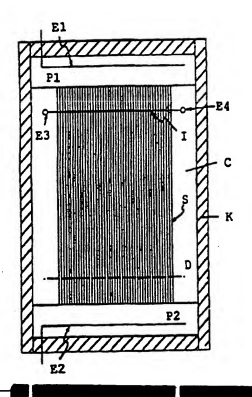
(54) Bezeichnung: VORRICHTUNG UND VERFAHREN ZUR MINIATURISIERTEN, HOCHPARALLELEN ELEKTROPHORETIS-CHEN TRENNUNG

### (57) Abstract

In an electrophoresis device comprises a plurality of separation channels (S) that can be separately loaded ... a samples, said samples are charged by depositing the samples in a common injection channel (I) that splits the separation channels (S) in the vicinity of a point of intersection between the injection channel (I) and one of the separation channels (S). The samples are transferred into the separation channels (S) by a tension applied in the injection channel (I) and electrophoretically separated in the separation channels.

#### (57) Zusammenfassung

Bei einer Elektrophoresevorrichtung mit einer Vielzahl separat mit Proben beschickbaren Trennkanälen (S) erfolgt die Probenbeschickung durch Probenauftrag in einen gemeinsamen, die Trennkanäle (S) schneidenden Injektionskanal (I) jeweils in der Nähe eines Kreuzungspunktes des Injektionskanals (I) mit einem der Trennkanåle (S). Unter Wirkung einer Spannung im Injektionskanal (I) werden die Proben in die Trennkanale (S) überführt und dort elektrophoretisch getrennt.



ATTORNEY DOCKET NUMBER:11219-023-999

SERIAL NUMBER: 10/028,989

REFERENCE: BH

### LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

| ۸L   | Albanica                     | es | Spanien                     | LS | Lesotho                     | 22 | Slovenien             |
|------|------------------------------|----|-----------------------------|----|-----------------------------|----|-----------------------|
| AM   | Armenien                     | FI | Finnland                    | LT | Litanen                     | SK | Slowakei              |
| AT   | Osterreich                   | FR | Frankreich                  | LU | Luxemburg                   | SN | Senepal               |
| ΑÜ   | Australien                   | GA | Gabun                       | LV | Lettland                    | SZ | Swatlland             |
| AZ   | Azerbaidschan                | CB | Vereinigtes Königreich      | MC | Monaco                      | TD | Tuched                |
| BA   | Bosnies-Herzegowina          | GE | Georgian                    | MD | Republik Moldau .           | TG | Togo                  |
| BB   | Barbados                     | CH | Ghana                       | MG | Madagaskar                  | TJ | Tedschikisten         |
| BE   | Belgica                      | GN | Guinea                      | MK | Die ehemalige jugoslawische | TM | Turkmenistas          |
| BF   | Burkina Faso                 | GR | Griechenland                |    | Republik Mazadonien         | TR | Torkei                |
| BG   | Bulgarien                    | HU | Ungarn                      | ML | Mali                        | 77 | Trinidad und Tobago   |
| נמ   | Benin                        | 12 | Irland                      | MN | Mongolei                    | UA | Ukraine               |
| BR   | Brasilica                    | IL | braci                       | MR | Maurennien                  | UG | Uganda                |
| BY   | Belanus                      | LS | Island                      | MW | Malawi                      | US | Vereinigte Staaten vo |
| CA   | Kanada                       | IT | Italien                     | MX | Mexiko                      |    | Amerika               |
| Oř   | Zentralafrikanische Republik | JP | Japan                       | NE | Niger                       | UZ | Usbekistan            |
| CG   | Kongo                        | KE | Kenia                       | NL | Niederlande                 | VN | Vietnam               |
| CH   | Schweiz                      | KC | Kirg isistan                | NO | Norwegea                    | YU | Jugoslawica           |
| a    | Côte d'Ivoire                | KP | Demokratische Volksrepublik | NZ | Neuseeland                  | ZW | Zimbabwe              |
| CM   | Kamerun                      |    | Korea                       | PL | Polen                       |    |                       |
| CN   | China                        | KR | Republik Korea              | PT | Portugal                    |    |                       |
| CU : | Kuba                         | KZ | Kasachstan                  | RO | Rumanien                    |    | • •                   |
| cz   | Techechische Republik        | ıc | St. Lucia                   | RU | Russische Föderation        |    | •                     |
| DE   | Deutschland                  | u  | Liechtenstein               | SD | Sudan                       |    |                       |
| DK   | Dinemark                     | LK | Sri Lanka                   | SE | Schweden                    |    |                       |
| ER   | Estland                      | LR | Liberia                     | SG | Singapur                    |    |                       |

WO 99/64850 PCT/EP99/03834

## Vorrichtung und Verfahren zur miniaturisierten, hochparallelen elektrophoretischen Trennung

Die Erfindung betrifft eine Elektrophoresevorrichtung mit einer Vielzahl von separat mit Proben beschickbaren Trennkanälen, insbesondere eine Elektrophoresevorrichtung, die als Mikrosystem in Chipform hergestellt ist, und ein Elektrophoreseverfahren unter Verwendung einer derartigen Vorrichtung.

Die elektrophoretische Trennung von Substanzen und Substanzgemischen ist ein analytisches Verfahren, das insbesondere in der Biochemie und Molekularbiologie weit verbreitet ist. Die zu trennenden Substanzen werden unter Wirkung eines elektrischen Feldes in einem Trennmedium getrennt und separat detektiert. Insbesondere zur Analyse komplexer Genome und Proteome ist es erforderlich, eine sehr große Anzahl verschiedener Proben (Größenordnung rd. 10<sup>5</sup> bis 10<sup>7</sup>) zu analysieren. Daher besteht ein Interesse an möglichst automatisch arbeitenden Analysesystemen mit hohem Probendurchsatz.

Gegenüber den herkömmlichen Elektrophoreseverfahren wurden mit der seit rd. 10 Jahren allgemein bekannten Kapillarelektrophorese die Trenngeschwindigkeit, die Empfindlichkeit und die Möglichkeit zur Automatisierung verbessert bzw. vereinfacht. Bei der Kapillarelektrophorese befindet sich das Trennmedium in einer Kapillare, die von einem Probenreservoir zu einer Auffangvorrichtung führt. Obwohl die Verwendung von Kapillaren den Vorteil einer relativ einfachen Anpassung der Kapillaranordnung in Bezug auf bestimmte Probenreservoire besitzt, führt die weitere Entwicklung unter Verwendung der

2

Mikrosystemtechnik zu der seit rd. 5 Jahren allgemein bekannten Miniaturisierung der Kapillarelektrophorese.

PCT/EP99/03834

Bei der miniaturisierten Kapillarelektrophorese befindet sich das Trennmedium in Mikrokanälen, die als Strukturen in Fest-körper-Trägermaterialien z.B. aus Silizium oder auch aus Kunststoffen prozessiert sind. Diese Elektrophoresevorrichtungen in Chipform besitzen zwar die Vorteile einer hohen Trenngeschwindigkeit, einer zur Erzielung vergleichbarer Trennfeldstärken erforderlichen niedrigeren Spannung und einer kostengünstigen Herstellung in großer Stückzahl als Einwegprodukt, ergeben aber auch Nachteile bei der Probenbeschickung oder Probeninjektion in die Trennkanäle. So ist es erforderlich, daß die Injektion in Bezug auf den Injektionsort und das Injektionsvolumen möglichst genau und reproduzierbar erfolgt.

Aus den Publikationen von A.T. Woolley et al. in "Anal. Chem.", Bd. 67, 1995, S. 3676 ff., und in "Anal. Chem.", 1997, Bd. 69, S. 2181 ff., sind Elektrophoresechips mit Kanalstrukturen bekannt, die im folgenden unter Bezug auf die Figuren 3 und 4 erläutert werden. Die Grundstruktur herkömmlicher, miniaturisierter Elektrophoresevorrichtungen besteht in sich kreuzenden Kanälen zur Injektion bzw. zur Trennung. Gemäß Figur 3 ist ein Injektionskanal zwischen den Reservoiren 1 und 3 und ein Trennkanal zwischen den Reservoiren 2 und 4 vorgesehen. Während der Trennung wird zunächst der Injektionskanal mittels einer entsprechenden Elektrodeneinrichtung mit einer Spannung beaufschlagt, um die zu trennende Probe (schwarz gefüllt) in den Kreuzungsbereich zu transportieren. Anschließend erfolgt die Trennung im Trennkanal (schraffiert). Die genannte Kreuzstruktur besitzt die folgenden Nachteile.

Die Reservoirs und Elektrodeneinrichtungen nehmen viel Platz ein, wodurch die Zahl der Elektrophorese-Trennkanäle auf dem Chip beschränkt ist. Durch die ungünstige Geometrie liegen die

Kanäle relativ weit voneinander entfernt, was nachteilig für die Detektion ist. Erfolgt beispielsweise eine Fluoreszenzdetektion der getrennten Substanzen, müssen ungünstige Abbildungsmaßstäbe gewählt oder von einer Scan-Einrichtung große Bereiche abgetastet werden. Dem kann zwar durch Bereitstellung gekrümmter Kanäle begegnet werden, wodurch sich jedoch weitere Nachteile bei der Herstellung und auch der Trennleistung ergeben. Der Parallelisierungsgrad (Zahl der simultan ablaufenden Trennvorgänge) ist beschränkt.

Ein weiterer Nachteil besteht in der hohen Anzahl von Reservoirs und Elektrodeneinrichtungen. Für n Kanäle werden 4n Reservoirs und Elektroden benötigt. Dies ist mit einem hohen Platzaufwand und wegen der separaten Ansteuerung auch mit einem hohen Schaltungsaufwand verbunden. Durch kombinierte Verwendung der Anoden und Kathoden einzelner Kanäle konnte bislang maximal eine Reduktion auf 2n+2 Elektroden erreicht werden.

Auch die herkömmliche Chipgestaltung gemäß Fig. 4 (A.T. Woolley et al. in "Anal. Chem." 1997, Bd. 69, S. 2181 ff., erlaubt nur eine geringfügig verbesserte Platzausnutzung. Die Trennkanäle sind aufgefächert und werden an jedem Ende von einem gesonderten Probenkanal P gekreuzt. Diese Anordnung ist auf rd. 12 Kanäle auf einem Chip der Größe 50 \* 75 mm beschränkt.

Ein grundsätzlicher Nachteil herkömmlicher, miniaturisierter Elektrophoresevorrichtungen besteht darin, daß generell der Probenauftrag wegen des Fehlens einer angepaßten Schnittstelle zwischen den Mikrokanälen und der makroskopischen Welt mit einem übermäßigen Probenverbrauch verbunden ist. So müssen die Probenreservoire mit relativ großen Volumina befüllt werden, wie dies beispielsweise von S.C. Effenhauser et al. in "Elektrophoresis", 1997, Bd. 18, S. 2203 ff., beschrieben ist. Da

von den Probenreservoiren nur rd. 1% des Volumens in den jeweiligen Trennkanal injiziert wird, ergibt sich ein unakzeptabler Probenverbrauch.

Aufgrund der genannten Nachteile ist der Einsatz miniaturisierter Elektrophoresevorrichtungen bisher nur eingeschränkt möglich.

Die Aufgabe der Erfindung besteht darin, eine verbesserte Elektrophoresevorrichtung anzugeben, bei der eine vergrößerte Zahl von Trennkanälen auf einem Chip angebracht werden kann. Die verbesserte Elektrophoresevorrichtung soll insbesondere eine vereinfachte Geometrie und verbesserte Trenn- und Detektionseigenschaften besitzen. Die Aufgabe der Erfindung ist es auch, ein Verfahren zur Verwendung einer derartigen Elektrophoresevorrichtung anzugeben, mit dem insbesondere der Probenauftrag in die Elektrophoresevorrichtung vereinfacht und der Probenverbrauch verringert wird.

Diese Aufgabe wird durch eine Elektrophoresevorrichtung und ein Trennverfahren mit den Merkmalen gemäß den Patentansprüchen 1 bzw. 9 gelöst. Vorteilhafte Ausführungsformen der Erfindung ergeben sich aus den abhängigen Ansprüchen.

Die Aufgabe der Erfindung wird insbesondere durch eine neue Kanalgeometrie gelöst, bei der die von den herkömmlichen Kreuzstrukturen an sich bekannten Quer- oder Probenkanäle jedes Trennkanals zu einem gemeinsamen Injektionskanal verbunden werden, der jeden Trennkanal kreuzt. Der Injektionskanal ist mit einer Elektrodeneinrichtung versehen, die lediglich zwei Elektroden an seinen Enden aufweist. In unmittelbarer Nähe jedes Kreuzungspunktes zwischen dem Injektionskanal und den Trennkanälen besitzt der Injektionskanal jeweils einen Auftragsbereich, in dem die Probenbeschickung erfolgt. Auf der dem Auftragsbereich gegenüberliegenden Seite jedes Kreuzungs-

punktes, an dem der Injektions- und der Trennkanal miteinander in Verbindung stehen, besitzt der Injektionskanal gegebenenfalls eine Probenbarriere, um eine Kontamination des nächstfolgenden Auftragsbereichs des benachbarten Trennkanals zu verhindern.

Gemäß einem besonderen Aspekt der Erfindung verlaufen die Trennkanäle durchgehend von einem bis zum anderen Ende des Trägerchips. Dies ermöglicht den Einsatz des Trägerchips in eine wiederverwendbare Elektrophoresekammer mit Pufferreservoiren und einer Elektrodeneinrichtung zur Erzeugung der Trennfeldstärke. Die Trennkanäle sind an den Chipenden offen, so daß durch einfache Einbringung des Trägerchips in die Elektrophoresekammer der Kontakt mit den Pufferreservoiren hergestellt werden kann.

Ein weiterer, besonders wichtiger Aspekt der Erfindung besteht in der Kombination einer Elektrophoresevorrichtung mit einer Probenbeschickungseinrichtung in Form eines Mikrodispensers. Dieser besteht aus einem oder mehreren Elementen (Pipetten, Kapillaren, Metallstifte), die entweder aktiv oder passiv Flüssigkeiten aufnehmen und abgeben können. Mit dem Mikrodispenser können in vorbestimmter Weise kleinste Probenvolumina (z.B. 100 pl) jeweils in bestimmte Auftragsbereiche des Injektionskanals eingebracht werden. Für elektrisch geladene Moleküle (Ionen) kann der Mikrodispenser aus dünnen Stahlstiften bestehen, die elektrisch aufgeladen werden können. Durch entspechendes Anlegen und anschließendes Umpolen eines elektrischen Feldes können die Moleküle aufgenommen und wieder abgegeben werden. Bei einem erfindungsgemäßen Trennverfahren erfolgt somit die Probenbeschickung mit einem Mikrodispenser, der mindestens ein Element (Dispensierpipette, Kapillare oder Stahlstift) besitzt.

Die Moleküle (Ionen) können zusätzlich nach dem Auftragen an speziellen, elektrisch aufladbaren Zonen ("Elektroden") am Anfang des Trennkanals aufkonzentriert ("fokussiert") werden. Nach Auftragung in die Auftragszone wird an die möglichst schmalen (z.B. 50 µm) Zonen ein elektrisches Feld angelegt. Die Moleküle wandern zu diesem Bereich und werden dort festgehalten, wodurch eine Aufkonzentrierung der Probe erfolgt. Danach erfolgt die eigentliche Trennung.

Mit der Erfindung werden die folgenden Vorteile erzielt. Die neue Kanalgeometrie erlaubt eine erhöhte Anordnungsdichte der Trennkanäle. So lassen sich beispielsweise rd. 10-fach mehr Trennkanäle pro Chipfläche anordnen, als dies bei herkömmlichen Elektrophoresevorrichtungen möglich ist. Dies erhöht den Parallelisierungsgrad der Analyse erheblich. Ferner wird die Detektion erleichtert und aufgrund der geringen Dimensionen und des günstigeren Abbildungsmaßstabs verbessert. Es ist möglich, sämtliche Trennkanäle gerade auszuführen. Dies erleichtert die Herstellung der Elektrophoresevorrichtung und verbessert die Trenneigenschaften, da die Wanderungseigenschaften der Probe in geraden Kanälen besser kontrolliert werden können. Die Zahl der erforderlichen Elektroden wird auf vier Elektroden (jeweils zwei Elektroden für den Injektionskanal und die Trennkanäle) reduziert. Diese Reduktion ist unabhängig von der Zahl der Trennkanäle. Damit wird ein erheblicher Platzgewinn und eine Vereinfachung der Ansteuerschaltung erzielt.

Die Herstellung der Mikrostrukturen wird erheblich vereinfacht, da die Prozessierung separater Querkanäle unterbleiben kann. Der verbleibende Einbau von zwei Elektroden für den Injektionskanal verringert das Problem der Verbindung von metallischen Elektrodenwerkstoffen und Chip-Kunststoffen, so daß die Kosten zur Chipherstellung verringert werden.

Durch die erfindungsgemäße Probenbeschickung kann die Probenmenge reduziert werden. Bei einer erfindungsgemäßen Elektrophoresevorrichtung müssen gegenüber herkömmlichen Anordnungen lediglich 10 bis 30% des Probenvolumens injiziert werden.

Weitere Vorteile und Eigenschaften der Erfindung sind aus der folgenden Beschreibung der beigefügten Zeichnungen ersichtlich. Es zeigen:

- Fig. 1 eine schematische Draufsicht auf eine erfindungsgemäße Elektrophoresevorrichtung in einer Elektrophoresekammer,
- Fig. 2 eine vergrößerte Draufsicht auf die Kreuzung des Injektionskanals mit zwei Trennkanälen,
- Fig. 3 eine schematische Darstellung einer herkömmlichen Elektrophoresevorrichtung (Stand der Technik), und
- Fig. 4 eine weitere Darstellung einer herkömmlichen Elektro phoresevorrichtung (Stand der Technik).

Die Erfindung wird im folgenden unter Bezug auf eine bevorzugte Ausführungsform beschrieben, bei der ein Trägerchip mit der erfindungsgemäßen Kanalstruktur als separates Teil in einer Elektrophoresekammer vorgesehen ist. Die Erfindung ist jedoch auch mit einer einstückigen Gestalt implementierbar, bei der der Trägerchip fester Teil der Elektrophoresekammer ist.

Die erfindungsgemäße Elektrophoresevorrichtung umfaßt gemäß Fig. 1 eine Vielzahl von Trennkanälen S, die sich von einem ersten Pufferreservoir P1 mit einer ersten Elektrode El zu einem zweiten Pufferreservoir P2 mit einer zweiten Elektroden E2 erstrecken. Die Elektroden E1, E2 werden mit einer Spannung (Trennspannung) beaufschlagt, die zur Ausbildung einer elektrischen Feldstärke in den Trennkanälen S eingerichtet ist,

unter deren Wirkung die Proben mit substanzspezifischen Wanderungsgeschwindigkeiten durch die Trennkanäle wandern. Die Trennkanäle S verlaufen gerade in einem Trägerchip C zwischen den jeweils angrenzenden Pufferreservoiren P1, P2.

Nahe dem einen Ende der Trennkanäle S werden diese vom Injektionskanal I gekreuzt. Der Injektionskanal I ist ebenfalls auf der Oberfläche des Trägerchips C prozessiert, verläuft jedoch schräg oder quer zu den Trennkanälen. Zur Vereinfachung der Ansteuerung und Vereinheitlichung der Trennstrecken ist der Injektionskanal auch gerade und verläuft im wesentlichen senkrecht zur Ausrichtung der Trennkanäle. An den Enden des Injektionskanals I, d.h. beidseitig des von den Trennkanälen S durchsetzten Bereiches sind Elektroden E3, E4 vorgesehen. Die Elektroden E3, E4 werden mit einer Spannung zur Ausbildung einer Feldstärke im Injektionskanal I beaufschlagt, unter deren Wirkung die Probeninjektion jeweils von einem Auftragsbereich in einen der Trennkanäle erfolgt (Injektionsspannung). Die Injektionsspannung ist eine Gleichspannung geeignet gewählter Polarität. Zusätzlich können nach der Injektion die Moleküle an speziellen Zonen durch die Wirkung eines elektrischen Feldes aufkonzentriert werden. Am entgegengesetzten Ende der Trennkanäle S ist eine Detektionszone D vorgesehen. In der Detektionszone D werden die in den Trennkanälen aufgrund ihrer verschiedenen Wanderungsgeschwindigkeiten getrennten Substanzen detektiert. Die Detektion erfolgt in an sich bekannter Weise z.B. durch Fluoreszenz-Messungen o.ä.

Bei der dargestellten Ausführungsform sind die Trennkanäle S rd. 5 cm lang. Die Breite der Trennkanäle kann z.B. im Bereich von einigen 100 µm bis rd. 20 µm liegen. Diese Größen sind jedoch je nach Anwendungsfall veränderlich. Die Trennspannung zwischen den Elektroden El, E2 und die Injektionsspannung zwischen den Elektroden E3, E4 wird in Abhängigkeit von den gewünschten elektrischen Parametern, den Größenverhältnissen und

den elektrischen Eigenschaften des Trennmediums ausgewählt, wie dies an sich von den herkömmlichen Elektrophoresevorrichtungen mit Kreuzstruktur bekannt ist. Allerdings ist die Injektionsspannung gegenüber der Injektionsspannung an einer einzelnen Kreuzstruktur gemäß Fig. 1 entsprechend der Zahl der Trennkanäle S multiplikativ erhöht, um an jeweils einem Kreuzungspunkt zwischen dem Injektionskanal I und einem Trennkanal S unter Berücksichtigung des Spannungsabfalls an den übrigen Teilen des Injektionskanals I eine genügend hohe Injektionsteilspannung auszubilden.

Der Trägerchip C besitzt eine Abdeckung (nicht dargestellt) der Trennkanäle S, die jedoch den Injektionskanal I oder die Auftragsbereiche A (s. unten) von diesem frei läßt. Die Abdekkung z.B. in Form einer Folie (oder auch einer Flüssigkeit mit geringerer Dichte) dient der Vermeidung von Verunreinigungen und der Ausbildung reproduzierbarer Eigenschaften der Trennstrecken entlang der Trennkanäle S.

Der Trägerchip C ist in die Elektrophoresekammer A zwischen den Pufferreservoiren Pl, P2 einsetzbar. Zur genauen Positionierung des Trägerchips C können (nicht dargestellte) Halteeinrichtungen an der Elektrophoresekammer K vorgesehen sein.

Fig. 2 zeigt einen vergrößerten Ausschnitt der Oberfläche des Trägerchips C mit zwei Trennkanälen S und dem Injektionskanal I. Die schematische Darstellung gemäß Fig. 2 zeigt die Trennkanäle mit einer größeren Breite als den Injektionskanal. Je nach Anwendungsfall können diese Verhältnisse umgekehrt sein. Die Breite des Injektionskanals kann insbesondere anwendungsabhängig in Bezug auf eine gewünschte Auflösung der Trennung gewählt werden. Da nach der Trennung der Bereich, auf den eine aufgetrennte Substanz verteilt ist (sogenannte Bande oder Peak), nicht schmaler als der Injektionskanal werden kann, sollte bei hoch auflösenden elektrophoretischen Trennungen der

Injektionskanal genügend schmal gewählt werden. In der Nähe jedes Kreuzungspunktes besitzt der Injektionskanal I jeweils einen Auftragsbereich A, der zur Probenbeschickung vorgesehen ist. Wiederum kann der Auftragsbereich A anwendungsabhängig eine gegenüber dem Injektionskanal I vergrößerte Fläche besitzen. Eine derartige Kanalerweiterung (z.B. in Trichterform) besitzt Vorteile bei der Treffsicherheit der Probenbeschickung mit einem Mikrodispenser. Die Position des Auftragsbereichs A in Bezug auf den benachbarten Trennkanal S bzw. die Polarität der an den Elektroden E3, E4 (s. Fig. 1) angelegten Injektionsspannung wird derart ausgewählt, daß unter elektrischer Feldeinwirkung eine im Auftragsbereich positionierte Probe in den benachbarten Trennkanal S wandert.

Fig. 2 zeigt auf der dem Auftragsbereich A entgegengesetzten Seite der Kreuzungspunkte jeweils eine Probenbarriere z.B. in Form einer Molekülfalle M. Die Probenbarriere kann durch eine Kanalverbreiterung, eine semipermeable Membran (z.B. Dialysemembran), die die Pufferionen durchläßt, die Probenmoleküle jedoch zurückhält, oder durch eine dreidimensionale, poröse Struktur (z.B. ein Gel) gebildet werden, das ebenfalls für die Pufferionen durchlässig, für biologische Makromoleküle hingegen undurchlässig oder behindernd ist. Im Falle der Kanalerweiterung beruht die Barrierewirkung auf der lokalen Verringerung der Dichte der elektrischen Feldlinien, wodurch in diesem Bereich Probenmoleküle eine erhebliche Verlangsamung erfahren, so daß für die Dauer der Trennzeit entlang der Trennkanäle S Probenmoleküle nicht den Auftragsbereich A des nächsten Trennkanals S erreichen können.

Die Anbringung einer Probenbarriere oder Molekülfalle M ist nicht zwingend erforderlich. Es ist alternativ möglich, die geometrischen und elektrischen Eigenschaften der Elektrophoresevorrichtung derart auszuwählen, daß die Wanderung von Proben im Injektionskanal während der Injektionsphase nicht über den jeweiligen Kreuzungsbereich hinaus erfolgt.

Die Verwendung der erfindungsgemäßen Elektrophoresevorrichtung erfolgt entsprechend den als nächstes beschriebenen Schritten.

Ein Trägerchip C wird zum Trennablauf vorbereitet, indem er mit dem Trennmedium beschickt und abgedeckt wird. Die Abdekkung kann mit einer Folie erfolgen, die den Injektionskanal bei den Auftragsbereichen A offen läßt. Der vorbereitete Trägerchip C wird in die Elektrophoresekammer A eingesetzt. Dieses Einsetzen kann automatisiert z.B. mit einer Stelleinrichtung (Roboter) erfolgen. Das Einsetzen des Trägerchips C ist vergleichbar mit dem Einsetzen eines zweidimensionalen Trenngels in eine entsprechende Elektrophoresevorrichtung bei der Gelelektrophorese. Anschließend wird die Elektrophoresekammer mit Pufferlösung befüllt. Das Befüllen erfolgt derart, daß die Pufferreservoire P1, P2 mit der Pufferlösung gefüllt sind, so daß die Enden der Trennkanäle S bedeckt sind. Somit besteht eine Verbindung zwischen der Pufferlösung in den Pufferreservoiren Pl, P2 und dem Trennmedium in den Kanälen. Die Befüllung erfolgt derart, daß die Oberfläche des Trägerchips C mit der (nicht dargestellten) Abdeckfolie nicht bedeckt wird. Hierzu können gegebenenfalls an den Längsseiten des Trägerchips C hin zu den Pufferreservoiren geeignete Barrieren vorgesehen sein. Anschließend erfolgt die Beschickung der Auftragsbereiche mit einem Mikrodispenser.

Der Mikrodispenser umfaßt ein oder mehrere Elemente (Kapillaren, Metallstifte, Mikropipetten, Mikrotropfenschußeinrichtungen z.B. mit piezoelektrischer Auslösung). Vorzugsweise wird ein Mikrodispenser mit einer programmierbaren Schrittweite im um-Bereich verwendet, um eine definierte Probenbeschickung in die Auftragsbereiche A vornehmen zu können. Die Auftragsbereiche A können simultan mit einer Reihe von Mikrodispensern

(entsprechend der Anzahl der Trennkanäle S) oder seriell mit einzelnen Mikrodispensern beschickt werden.

Nach Beschickung der Auftragsbereiche mit Analyten (Probengemische) wandern diese gleichzeitig unter Wirkung des elektrischen Feldes zwischen den Elektroden E3, E4 hin zum benachbarten Trennkanal S und füllen den jeweiligen Kreuzungsbereich. Nach Beendigung dieser Injektionsphase wird das Feld zwischen den Elektroden E3, E4 abgeschaltet. Die Analyten können nun noch zusätzlich durch sich am Anfang des Trennkanals befindliche elektrische aufladbare Zonen aufkonzentriert werden. Danach wird ein elektrisches Feld zwischen den Elektroden El, E2 gebildet. Unter Wirkung dieses Feldes werden die Analyten in Richtung Detektionszone D transportiert und durch die Bewegung in der Trennmatrix (Gel, Polymerlösung) getrennt. In Abhängigkeit von den physikalisch-chemischen Eigenschaften der Komponenten oder Bestandteile der Probengemische erreichen diese zeitlich versetzt die Detektionszone D, wo sie einzeln identifiziert werden können. Es kann vorgesehen sein, daß während der Trennphase ein vorbestimmtes, geringes elektrisches Feld zwischen den Elektroden E3, E4 gebildet ist, um im Trennkanal S ein homogenes Feld aufrechtzuerhalten.

Der Trennablauf kann somit drei Phasen besitzen:

Erste Phase: Beschickung aller oder einer Vielzahl der Auftragsbereiche mit einer Mikrodispensiereinrichtung, vorzugsweise gleichzeitig oder in geringem zeitlichen Abstand,

Zweite Phase: Elektrische Injektion durch gleichzeitiges Befüllen aller Kreuzungspunkte zwischen dem Injektionskanal und den Trennkanälen unter Wirkung eines elektrischen Feldes mit anschließender eventueller Aufkonzentrierung an dafür speziell vorgesehenen Zonen, und Dritte Phase: Parallele Trennung aller Proben in den Trennkanälen.

Nach der Detektion der Analyt-Bestandteile in der Detektionszone D (Ende der elektrophoretischen Trennung) kann der Trägerchip C der Elektrophoresekammer A entnommen und entsorgt
werden. Die Elektrophoresekammer K steht für die nächste Trennung mit einem neuen Trägerchip C zur Verfügung.

Der beschriebene Ablauf ist vollständig automatisierbar. Geeignete Stelleinrichtungen setzen den Trägerchip C in die Elektrophoresekammer und positionieren den oder die Mikrodispenser an den Auftragsbereichen A. Die Stelleinrichtung kann mit einer Bildaufnahmeeinrichtung zur erleichterten Positionierung der Mikrodispenser in Bezug auf den Trägerchip C ausgestattet sein.

### PATENTANSPRÜCHE

1. Elektrophoresevorrichtung mit einer Vielzahl von separat mit Proben beschickbaren Trennkanälen (S), die jeweils mit einem Probenkanal verbunden sind, von dem unter elektrischer Feldwirkung Proben in den jeweiligen Trennkanal injizierbar sind,

### dadurch gekennzeichnet, daß

die Probenkanäle miteinander verbunden sind, so daß ein gemeinsamer Injektionskanal (I) gebildet wird, der an seinen Enden Elektroden (E3, E4) zur Erzeugung der elektrischen Feldwirkung aufweist.

- 2. Elektrophoresevorrichtung gemäß Anspruch 1, bei der der Injektionskanal (I) an jeden Trennkanal (S) angrenzend, auf einer vorbestimmten Seite des jeweiligen Kreuzungspunktes einen Auftragsbereich (A) besitzt, der zur Probenaufnahme mit einem Mikrodispenser eingerichtet ist.
- 3. Elektrophoresevorrichtung gemäß Anspruch 2, bei der der Injektionskanal (I) an den Auftragsbereichen (A) jeweils Kanalerweiterungen besitzt.
- 4. Elektrophoresevorrichtung gemäß einem der vorhergehenden Ansprüche, bei der der Injektionskanal (I) für jeden Trennkanal auf der dem jeweiligen Auftragsbereich (A) gegenüberliegenden Seite des jeweiligen Kreuzungspunktes eine Molekülfalle (M) aufweist.



15

- 5. Elektrophoresevorrichtung gemäß Anspruch 4, bei der die Molekülfalle (M) eine Kanalerweiterung, eine semipermeable Membran oder eine dreidimensionale, poröse Struktur ist.
- 6. Elektrophoresevorrichtung gemäß einem der vorhergehenden Ansprüche, bei der die Trennkanäle (S) und der Injektionskanal (I) auf einem Trägerchip (C) ausgebildet sind, der Teil einer Elektrophoresekammer (K) mit Pufferreservoiren (P1, P2) jeweils mit einer Elektrode (El bzw. E2) ist.
- 7. Elektrophoresevorrichtung gemäß Anspruch 6, bei der der Trägerchip (C) zur Einwegbenutzung eingerichtet und von der Elektrophoresekammer (K) lösbar ist.
- 8. Elektrophoresevorrichtung gemäß einem der vorhergehenden Ansprüche, die Teil einer Analyseeinrichtung ist, die mindestens einen Mikrodispenser zur Probenzuführung in die Auftragsbereiche (A) des Injektionskanals (I) aufweist.
- 9. Verfahren zum Einsatz einer Elektrophoreseeinrichtung mit miniaturisierten Trennkanälen (S), die jeweils mit einem Probenkanal verbunden sind, von dem unter elektrischer Feldwirkung Proben in den jeweiligen Trennkanal injizierbar sind, dadurch gekennzeichnet, daß die Probenbeschickung der Probenkanäle mit einem Mikrodispenser erfolgt.
- 10. Verfahren gemäß Anspruch 9, bei dem die Probenkanäle zu einem Injektionskanal (I) einer Elektrophoresevorrichtung gemäß einem der Ansprüche 1-8 zusammengefaßt sind.
- 11. Verfahren gemäß Anspruch 9 oder 10, bei dem zur Probentrennung die Proben in den Injektionskanal (I) in der Nähe der Kreuzungspunkte zwischen dem Injektionskanal (I) und jeweils einem Trennkanal (S) eingebracht und unter Wirkung eines elek-

WO 99/64850

trischen Feldes im Injektionskanal in den Trennkanal überführt werden, wo die elektrophoretische Trennung erfolgt.

12. Verfahren gemäß Anspruch 11, bei dem die Proben vor der Trennung in vorbestimmten Zonen am Beginn des Trennkanals elektrisch aufkonzentriert werden.

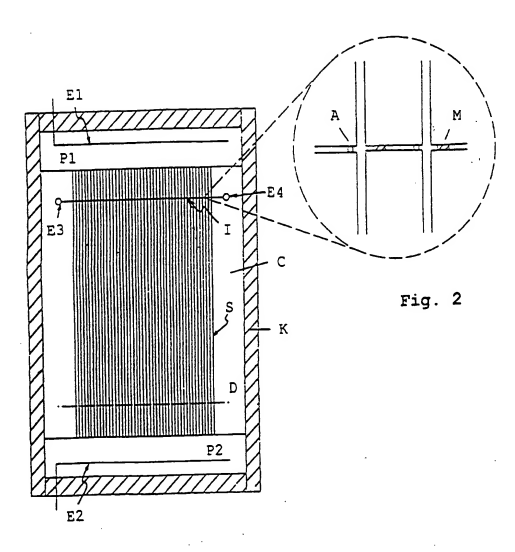


Fig. 1

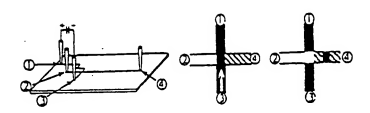
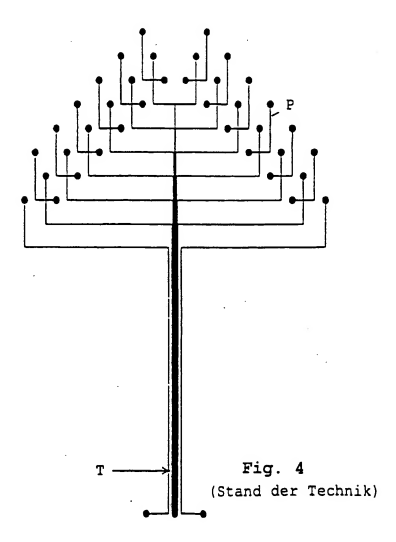


Fig. 3
(Stand der Technik)







inter Tonal Application N

PC1/EP 99/03834

|                   |  | [ FC1/EF 33   | 7 0 3 0 3 4   |
|-------------------|--|---|---|
| CLASSIFI          | ICATION OF SUBJECT MATTER G01N27/447   |   |   |
| rt b              | GUINZI/441   |   | ·   |
| cording to        | International Patern Classification (IPC) or to both national classific  | ation and IPC   |   |
| EIEI DS S         | SEARCHED   |   |   |
| nimum doc<br>PC 6 | cumentation searched (classification system tollowed by classification GOTN  | ou symbols  |   |
|                   | on searched other than minimum documentation to the extent that  | such documents are included in the helds  | searched  |
|                   |  | _   |   |
| ecimnic da        | ata base consulted during the international search (name of data ba  | se and, where practical, search terms us  | od) .   |
|                   |  |   |   |
|                   |  |   |   |
| . DOCUME          | ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT   | Novam nassacras   | Relevant to claim No.   |
| ategory *         | Citation of document, with indication, where appropriate, of the re  | evalu passugus  |   |
| ,                 | WO 98 04909 A (SOANE BIOSCIENCES<br>5 February 1998 (1998-02-05)   |   | 1,9   |
|                   | page 26, line 17 - line 28: figu   |   | 1.9   |
| Y                 | EVANS C E: "DIRECT ON-LINE INJE<br>CAPILLARY ELECTROPHORESIS"<br>ANALYTICAL CHEMISTRY.   | CTION IN  | 1,9   |
|                   | vol. 69, no. 15.<br>1 August 1997 (1997-08-01). page<br>2952-2954, XP000699461   | <b>S</b>  |   |
|                   | ISSN: 0003-2700<br>abstract; figure 1  |   |   |
| A                 | DE 41 39 211 A (HITACHI LTD) 4 June 1992 (1992-06-04) abstract: figure 1   |   | 1   |
|                   |  | -/  |   |
|                   |  |   |   |
| X Fu              | orther documents are listed in the continuation of box C.  | Patent family members are for   | sted in arrest  |
| "A" docum         | categories of cited doctuments:  ment defining the general state of the art which is not sidered to be of particular relevance or document but published on or after the international   | T later document published after the<br>or priority date and not in contlict<br>cred to understand the principle<br>investion.  "X" document of particular relevance;<br>cannot be considered novel or ca | or theory underlying the  |
| Ctst.             | gidate ment which may throw doubts on priority claim(s) or this cited to establish the publication date of another tion or other special reason (sa specialed) ment reterring to an oral disclosure, use, exhibition or ments are means. | cannot be considered inversion and inversion of involve an invertible step when it is cannot be considered to involve document it combined with one ments, such combination being to in the art.          | the claimed invention an inventive step when the or more other such docu- |
| -D. 4004          | ment published prior to the international filing date but<br>r than the priority date claimed  | "&" document member of the same pa  |   |
|                   | re actual completion of the international search   | Date of mailing of the internation  | al search report  |
| 45.               | 22 September 1999 .  | 28/09/1999  |   |
|                   | id mailing address of the ISA<br>European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2  | Authorized officer  |   |
|                   | NL - 2280 MV Riswitk<br>Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl.   | Duchatellier,   | м.  |

2





PCI/FP QQ/03834

|           | CONSIDERED TO BE BEI EVANT   |                           |
|-----------|--|---------------------------|
|           | ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT  Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages       | <br>Relevant to claim No. |
| alegory . | Citation of document, with statication, where appropriate, or the territorial of the comment.  |                           |
|           | WO 97 34138 A (UNIV WASHINGTON ;WILSON RICHARD K (US); MARDIS ELAINE R (US); PANU) 18 September 1997 (1997-09-18) abstract; figure 1 | 9                         |
|           |  |                           |
|           |  |                           |
|           |  |                           |
|           |  | ·                         |
|           |  |                           |
|           |  |                           |
|           |  |                           |
|           |  |                           |
|           |  |                           |
|           | ·  |                           |
|           |  |                           |
|           |  |                           |
|           |  |                           |
|           |  |                           |
|           |  |                           |
|           |  |                           |
|           |  |                           |
|           |  |                           |
|           |  |                           |
|           |  |                           |
|           |  |                           |
| ngs.      |  |                           |
|           |  |                           |



7

information on patent family members

PC1/EP 99/03834

| Patent document cited in search report |   | Publication<br>date |          | atent family<br>member(s) | Publication date         |
|--|---|---------------------|----------|---------------------------|--------------------------|
| WO 9804909                             | A | 05-02-1998          | US<br>AU | 5770029 A<br>3968097 A    | 23-06-1998<br>20-02-1998 |
| DE 4139211                             | Α | 04-06-1992          | JP<br>US | 5093711 A<br>5192412 A    | 16-04-1993<br>09-03-1993 |
| WO 9734138                             | Α | 18-09-1997          | US<br>AU | 5849598 A<br>2325297 A    | 15-12-1998<br>01-10-1997 |





PC1/EP 99/03834

| A. KLASSIF | ZIERUNG DE | S ANMELDUNGSGEGENSTANDE | 3 |
|------------|------------|-------------------------|---|
| IPK 6      | G01N27/    | /447                    |   |

Nach der Internationalen Patertiklassdikation (IPK) oder nach der nationalen Klassfikation und der IPK

### 8. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymödle ) IPK 6 GOIN

Weitere Veröftentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu

Recherchiarte aber nicht zum Mindestprufstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchienen Gebiete fallen

. Wahrend der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank, und evtl. verwendete Suchbegriffe)

| Kategone' | SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN<br>Bezeichnung der Veröffentlichung, sowed entordenich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile   | Betr. Anspruch Nr. |
|-----------|--|--------------------|
| Υ         | WO 98 04909 A (SOANE BIOSCIENCES) 5. Februar 1998 (1998-02-05) Seite 26, Zeile 17 - Zeile 28: Abbildung 18   | 1,9                |
| Υ         | EVANS C E: "DIRECT ON-LINE INJECTION IN CAPILLARY ELECTROPHORESIS" ANALYTICAL CHEMISTRY. Bd. 69, Nr. 15. 1. August 1997 (1997-08-01). Seiten 2952-2954, XP000699461 ISSN: 0003-2700 Zusammenfassung: Abbildung 1 | 1,9                |
| A         | DE 41 39 211 A (HITACHI LTD) 4. Juni 1992 (1992-06-04) Zusammenfassung; Abbildung 1  | 1                  |

| 1 |     |  | _            |  |
|---|-----|--|--------------|--|
| ١ | -E. | sondere Kategorien von angigsmennen Stand der Technik definiert,<br>aber nicht als besonders bedeutsam enzusehen di<br>ätteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen<br>Anmetoedatum veraftentricht worden ist<br>Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er-<br>schenen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichung statum einer | ייגי<br>ייצי | Spatere Veröffertlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffertlächt worden ist und mit der Anmedbung richt totkildert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der Ihr zugrundeliegenden Thaorie engegeben ist Veröffertlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffertlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden. Veröffertlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung von sein der feste ein der den der der den der der den der der der den der den der |
|   | Þ   | anderen im Rechercherbencht genatten von dem Jageben ist (wie soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) Veroftentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung,   |              | werden, wenn die Veröffertlichung mit einer oder mehreren anderen<br>werden, wenn die Veröffertlichung in Verbindung gebracht wird und<br>diese Verbindung für einen Fachmann nahellegend ist<br>Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patenttamftle ist  |
| 1 | ĺ   | 0em Desnaprocrass From   | _            | the section does international lens Recherchenberichts   |

Sighe Anhang Patentiamilie

Absendedatum des internationalen Flecherchenberichts Datum des Abschürsses der Internationalen Recherche 28/09/1999 22. September 1999 Bevolmachtigter Bediensteter Name und Postanschrift der internationalen Recherchenbehörde Europäieches Peterstam. P.B. 5818 Peterstam 2 NL – 2290 HV Rijswelt Tel. (+31-70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl. Fax: (+31-70) 340–3016 Duchatellier, M

2





PC1/EP 99/03834

| siedoue. | ing) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN<br>Bezeichnung der Veroffentschung, sowen erfordersch unter Angabe der in Betracht kommenden Teile    | Setr. Anspruch Nr. |
|----------|---|--------------------|
|          | WO 97 34138 A (UNIV WASHINGTON :WILSON RICHARD K (US): MARDIS ELAINE R (US): PANU) 18. September 1997 (1997-09-18) Zusammenfassung: Abbildung 1 | 9                  |
|          | ·   |                    |
| •        | \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \   |                    |
|          |   | ¥-                 |
|          |   | 0                  |
|          |   |                    |
|          |   |                    |
|          |   |                    |
|          |   |                    |
|          |   | . 49               |
|          |   |                    |
|          |   |                    |
| y        |   |                    |



# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veroffertrichte. ...n. die zur setten Patentlamilie genoren



PC1/EP 99/03834

| Im Recherchenbericht<br>angeführtes Patentijokument |   | Datum der<br>Veröffentlichung | Mitglied(er) der<br>Patentamilie |                        | · Datum der<br>Veroffentlichung |
|---|---|-------------------------------|----------------------------------|------------------------|---------------------------------|
| WO 9804909  | A | 05-02-1998                    | US<br>AU                         | 5770029 A<br>3968097 A | 23-06-1998<br>20-02-1998        |
| DE 4139211  | Α | 04-06-1992                    | JP<br>US                         | 5093711 A<br>5192412 A | 16-04-1993<br>09-03-1993        |
| WO 9734138  | Α | 18-09-1997                    | US<br>AU                         | 5849598 A<br>2325297 A | 15-12-1998<br>01-10-1997        |